

an die Mitglieder der LV-Schweiz



LV-Schweiz
Lymphödem Vereinigung Schweiz

Newsletter vom 1. Juni 2017

Liebes Mitglied

Der Vorstand hat sich am 30. Mai zur zweiten Vorstandssitzung getroffen. Gerne berichten wir kurz, an welchen Themen wir arbeiten:

Unsere **Homepage** soll Tipps und Orientierung für Betroffene bieten. Inhalte rund um das Lymphödem werden laufend ergänzt, ausserdem arbeiten wir an der Verbesserung der Struktur. Das **Forum** für Mitglieder wurde bereits geschaffen und wird von zwei Vorstandsmitgliedern betreut. Du solltest deine Zugangsdaten bereits erhalten haben. Im Forum hat es schon einige interessante Beiträge: Schau doch mal rein! <http://www.lv-schweiz.ch/intern.php>. Falls du Probleme mit dem Login hast, melde dich bei marion.gasser@lv-schweiz.ch

Die LV-Schweiz ist seit einigen Wochen auch auf **Facebook** anzutreffen. Verlinke dich mit uns unter <https://www.facebook.com/Lymphoedem-Vereinigung-Schweiz-1417787561592836>. Wenn die Seite fleissig geteilt wird, wird unser Verein bekannter und gewinnt hoffentlich schnell weitere Mitglieder.

Wir arbeiten am Aufbau einer **Liste mit gut ausgebildeten Lymphtherapeutinnen und Lymphtherapeuten**. Dazu sind zur Zeit Abklärungen mit dem Schweizerischen Fachverband für manuelle Lymphdrainage (SFML) im Gange. Wir möchten den Betroffenen so bald als möglich Physiotherapie-Adressen auf unserer Homepage zur Verfügung stellen.

An das Bundesamt für Gesundheit BAG wird zurzeit ein **Antrag auf Neuaufnahme** von Zehenkappen in die Mittel- und Gegenstände Liste gestellt. In der MiGeL unter Punkt 17.10 sind die verschiedenen massangefertigten Kompressionsmittel aufgelistet, eine „Fuss-Kompressionsbandage“, sprich eine Zehenkappe, fehlt bis anhin jedoch. Daher wären Krankenkassen prinzipiell nicht verpflichtet, die Kosten dafür zu übernehmen. Für eine Therapie eines Lymphödems, welches auch Fuss und Zehen betrifft, ist das Tragen von Zehenkappen medizinisch gesehen aber absolut notwendig, daher sollte dieses Produkt in diese Liste aufgenommen werden.

Wir führen Gespräche mit den verschiedenen **Interessengruppen** (Ärzte, Physios), welche sich alle um das Lymphödem kümmern. Unser Ziel ist, dass wir bei Fachpersonen bekannt werden und als Vereinigung „eine gewichtige Stimme bekommen“.

Eine **Zusammenarbeit mit der Lipödem-Vereinigung** Schweiz wurde aufgegleist. Da sich die Krankheitsbilder und deren Therapie ähnlich sind, können beide Vereinigungen von einer Zusammenarbeit - beispielsweise in Form von Infoanlässen - profitieren. <https://www.lipoedem-schweiz.ch>

Ein grosses Thema ist natürlich die **Mitglieder-Gewinnung**. Es ist erfreulich: Unsere Mitgliederliste wächst langsam, aber stetig. Die Vorstandsmitglieder werden in den nächsten Wochen möglichst viele Fachpersonen und Angiologiezentren anschreiben mit der Bitte, sie mögen unsere Flyer auflegen und Patientinnen und Patienten mit Lymphödem auf unsere Organisation aufmerksam machen.

Wir bitten auch dich, in deinem Umfeld die Flyer zu verteilen und Neumitglieder für unsere Vereinigung zu begeistern! Flyer kannst du kostenlos und bequem auf unserer Homepage unter „Kontakt“ bestellen.

Für nächstes Jahr sind Infoanlässe rund ums Thema Lymphödem geplant. Unter anderem findet am **Samstag, den 17.03.2018** die erste Generalversammlung statt. Bitte notiere dir doch schon jetzt diesen Termin. Wir würden uns freuen, möglichst viele unserer Mitglieder persönlich kennen zu lernen.

Der ganze Vorstand wünscht dir einen schönen, nicht allzu heissen Sommer, so dass du diesen auch mit Kompressionsstrumpf vollumfänglich geniessen kannst.

Herzlichst,

Marion Gasser, Präsidentin LV-Schweiz